# IDENTIFICATION AND DETECTION OF BACTERIUM USING BASE SEQUENCE OR RNA POLYMERASE SIGMA-FACTOR GENE

Patent number:

JP8256798

**Publication date:** 

1996-10-08

Inventor:

YAMAMOTO SATOSHI; HARAYAMA SHIGEAKI

Applicant:

KAIYO BIO TECHNOL KENKYUSHO KK

Classification:

- international:

C12Q1/68; C12Q1/04; C12N15/09

- european:

Application number:

JP19950070096 19950328

Priority number(s):

JP19950070096 19950328

#### Abstract of JP8256798

PURPOSE: To conduct the subject identification and detection of bacteria useful for diagnosing infectious diseases, development of the microbial environmental cleanup system and food production process control, etc., quickly in high accuracy by using the nucleic acid base sequence of a RNA polymerase &sigma -factor gene as indicator. CONSTITUTION: Using the nucleic acid base sequence of a RNA polymerase &sigma -factor gene markedly varied even among the same families and strains of a kind of bacteria as indicator, a DNA fragment containing a specific common base sequence among RNA polymerase &sigma -factor genes of bacteria is amplified by PCR process using a sense primer containing a base sequence coding an amino acid sequence expressed by the formula MYMREMGTV as a part of the amino acid sequence on &sigma 70 of Escherichia coil K12 strain and an anti-sense primer containing a base sequence coding an amino acid sequence expressed by the formula KKEMVEAN; subsequently, the base sequence of the DNA fragment is determined by e.g. dideoxy method, and based on this base sequence, the objective identification and detection of the bacteria is easily and quickly accomplished in high accuracy.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



#### (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平8-256798

(43)公開日 平成8年(1996)10月8日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	ΡI			技術表	示箇所
C 1 2 Q 1/68		9453-4B	C 1 2 Q	1/68		A	
1/04		6807-4B		1/04			
// C 1 2 N 15/09	ZNA	9162-4B	C12N 1	5/00	ZNÀ	<b>A</b> .	
			審査請求	未請求	請求項の数 2	OL (全	5 頁)
(21)出願番号	特願平7-70096		(71)出願人	5910019	49		
				株式会社	Ľ海洋バイオテク	ノロジー研?	究所
(22)出願日	平成7年(1995)3	月28日		東京都文	文京区本郷1丁	328番10号	
			(72)発明者	山本 毎	女		
		· ·		岩手県金	<b>经</b> 石市平田第35	性的75-1 本	朱式会
				社海洋ノ	ペイオテクノロミ	シー研究所釜石	5研究
		·		所内			
			(72)発明者	原山 1	郎明		
				岩手県金	<b>全</b> 石市平田第35	<b>∆割75</b> − 1	朱式会
				社海洋ノ	ペイオテクノロミ	シー研究所参	5研究
				所内			
	•		(74)代理人	弁理士	平木 祐輔	(外1名)	

(54) 【発明の名称】 RNAポリメレース σ 因子遺伝子の塩基配列を用いた細菌の同定・検出法

#### (57)【要約】

【構成】 RNAポリメレース σ因子遺伝子の核酸塩基配列を指標として細菌の同定及び検出を行うことを特徴とする細菌の同定法及び検出法。

【効果】 細菌を高い精度で分類、同定することが可能となる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 RNAポリメレースσ因子遺伝子の核酸塩基配列を指標として細菌の同定を行うことを特徴とする細菌の同定法。

【請求項2】 RNAポリメレースσ因子遺伝子の核酸塩基配列を指標として細菌の検出を行うことを特徴とする細菌の検出法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、RNAポリメレースの因子(σ70)遺伝子の核酸塩基配列を指標として細菌の同定・検出を行う方法に関する。本発明は医学・各種産業(食品・化学等々)領域および環境保全(水処理・汚染物質の生物分解)において重要な役割を担う細菌を、遺伝子レベルで同定・検出することを可能とする。【0002】

【従来の技術】従来細菌の同定には、糖の資化性等の生化学検査が用いられてきた。しかしこれらを用いた検査はその検査項目が非常に多く煩雑で時間がかかり、にもかかわらず正確な結果を得ることが困難であった。近年では16S rRNAの塩基配列を用いた微生物種の遺伝子レベルでの解析が行われている。しかし 16S rRNAは分子進化の速度が遅く、近縁の菌種間ではその差異は微々たるものである。また、近年はDNAーDNAハイブリダイゼーションの結果と食い違うことなどより、種の同定には不適当であるとする研究結果が示されている。このように 16S rRNAシークエンスを用いた同定システムでは、細菌の種や株の判定は困難である。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】細菌を高い精度で分類・同定またはモニターするには遺伝子レベルでの比較・検出を行うことが望ましいが、このためには遺伝子のシークエンス情報を、任意の細菌より簡便に入手しうることが必要となる。前述の rRNA遺伝子は種間を通りを介して現けることにの細菌種で、PCR断片から直接DNA塩基配列を力して用いることによったの細菌種で、PCR断片から直接DNA塩基配列を決定することが可能である。しかし、構造遺配ではこのような種間を通して保存されたDNA塩基配列は存在しないため、これまでは同様の方法で塩基配列情報を入手することは出来なかった。このため従来はシークエンスを行ならず、分類・同定といった目的にこれら遺伝子を応用することは事実上不可能だった。

【0004】本発明は、上述したような問題を解決することをその目的とするものであり、具体的には、任意の細菌からRNAポリメレース σ因子遺伝子のシークエンス情報を容易に入手する方法を確立し、簡便でかつ精度の高い細菌の同定・検出方法を提供することを目的とする。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記目的を達成すべく研究を重ねた結果、RNAポリメレースの因子遺伝子の核酸塩基配列が、同属種間あるいは株間で顕著な相違がみられることを見出し、本発明を完成した。即ち、本発明は、RNAポリメレースの因子遺伝子の核酸塩基配列を指標として細菌の同定を行うことを特徴とする細菌の同定法である。

【〇〇〇6】また、本発明は、RNAポリメレースの因子遺伝子の核酸塩基配列を指標として細菌の検出を行うことを特徴とする細菌の検出法である。以下、本発明を詳細に説明する。本発明は、細菌のRNAポリメレースの因子遺伝子の塩基配列を指標として当該細菌の同定・検出を行うものである。具体的には、RNAポリメレースの因子遺伝子上の特定の塩基配列を含むDNA断片をPCR法により増幅し、ついでジデオキシ法等によりそのDNA断片の塩基配列を決定し、この塩基配列に基づき細菌の同定・検出を行うものである。

【0008】このようなミックスプライマーによる増幅断片は、その塩基配列全体が未知で塩基配列決定用のプライマー配列が得られないため、増幅断片より直接シークエンス反応(ジデオキシ法など)を行うことが出来ない。そこで本発明では図1に示したようにあらかじめ、この塩基配列をシークエンスプライマーとして用いることによって増幅断片より直接塩基配列を求めることを可能としている。本法によりRNAポリメレースσ因子遺伝子の、約800塩基対を決定することができる。この方法で決定されるDNA塩基配列はアミノ酸の保存性が比較的低い高変異領域で、進化速度が速く、細菌の同定・検出への利用に適している。

【0009】このようにして得られる塩基配列は、実施例に示すように同属種間あるいは株間で異なっている。また同一種間で比較を行った場合、 16S rRNAの塩基配列に較べ顕著に相違度が高い。このため得られたRNAポリメレースσ因子遺伝子の配列情報を用いることにより、複雑な生化学検査を行うことなしに簡便かつ高精度に菌の同定を行うことが出来る。さらに近縁菌種の塩基配列を同様に求めて多重比較を行うことにより、種あるいは株レベルでの高い特異性を有するプローブやPCRプライマーの作成が可能である。これら特殊配列に基

づくPCRプライマーを使用して増幅された、PCR断片の制限酵素消化パターンを解析することにより、塩基配列の決定を行わなくとも種や株の同定が可能である。

【OO10】以上のように、RNAポリメレースσ因子遺伝子を用いた検出システムは、未知の菌を多数含む天然菌 中でも目的とする菌を特異的に検出できると期待される。また容易に菌を遺伝子レベルで表現できるため、未同定の新種の記述に用いることが可能である。本発明に用いたプライマーはグラム陰性菌に適用できる。グラム陽性菌については、これらの遺伝子特異的なミックスプライマーによってPCR増幅および塩基配列の決定が可能である。また本発明はRNAポリメレースσ因子遺伝子のみならず広く構造遺伝子に応用することも可能である。

#### [0011]

#### 【実施例】

【石油分解菌同定への応用】図1に示したPCRプライマーを用いて、Pseudpmonas putida 13株と新規海洋性炭化水素分解菌PB4とK23-1株のRNAポリメレースの因子遺伝子のPCR増幅を試みた。この結果、全ての株でほぼ単一の増幅産物を得ることができた。この増幅産物より図1に示したシークエンスプライマーを用いて、ジデオキシ法によりDNA塩基配列を求めた。この

結果を図2に示す。またこれらの塩基配列は、RNAポリメレースの因子遺伝子であることがアミノ酸配列の解析結果から確認された。PB4とK23-1株の塩基配列を他の P. put ida 塩基配列と比較した結果、本株は P. put ida に属し、既存の株では JCM6156株およびPpG7株に最も近い、新しいタイプであることが確認された。このように P. put ida 内でもRNAポリメレースの因子遺伝子の塩基配列は異なっており、菌株を判別することが可能であった。

#### [0012]

【発明の効果】本発明により、細菌を高い精度で分類、同定することが可能となる。これは、例えば、感染症の診断などに利用することができ、また、複雑な菌叢から特定の細菌の消長を追うことが可能となり、微生物環境浄化システムの開発、食品製造工程の管理等にも利用することができる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】RNAポリメレース $\sigma$ 因子遺伝子のPCR増幅用のプライマーを示す図である。

【図2】本発明により求められたシュードモナス・プチダのRNAポリメレース $\sigma$ 因子遺伝子の部分塩基配列を示す図である。

【図1】

RNAポリメレースの因子遺伝子のPCR増幅用プライマー

【センスプライマー】

>PCRプライマー

s70S:

acgactgacccggtacgcatgta(tc)atg(ca)g(atgc)ga(ag)atggg(atgc)ac(atgc)g <u>t</u> (=44mer)

>シークエンスプライマー

s70sS: acgactgacccggtacgcatgta (=23mer)

#### 【アンチセンスプライマー】

K K E M V E A N L R L V I S I AAA AAA GAA ATG GTT GAA GCT AAT TTA CGT TTA GTT ATT TCT ATT GGG A A CTT A CTT A C. G C G G А A Α AGT

>PCRプライマー

s70R:

atagaaataaccagacgtaag<u>tt(atqc)qc(tc)tc(aqtc)accat(ct)tc(ct)tt(ct)tt</u> (=44mer)

**>シークエンスプライマー** 

s70sR: atagaaataaccagacgtaagtt (=23mer)

注:下線部はアミノ酸保存性配列およびそれに対応するプライマー配列を示す。また 括弧内の塩基はそのポジションが、これら塩基のミックスであることを示す。

【図2】

## シュードモナス・プチダのRNAポリメレースσ因子遺伝子の部分塩基配列

IF014164	1: GTCGAGCTTCTGACCCGCGAAGGCGAGATCGAAATCGCCAAGGGTATCGAGGAAGGCATC 50
ATCC11172	1: 60
ATCC17485	1,
ATCC23975	1: 60
FK715	1:
JCM6156	1:
PpG7	1:
PB4	1:
K23-1	1:T 60
A10	1:G
2H .	1:
IF014671	1:
IF03738	1:
ATT::7484	1:
ATCC17522	1:
PSERPODA	1:GAG
<b>ECORPERPO</b>	1:TAGTATCTTACG 60
STRUCTOR	I: - T - A - GT G A C T - A A C G 60
BUCHCYSE	1:TAT.AAAA.AGTATTATACTACTA
IF014164	61: DUTUANGTCATOGGCGCCATCGCTCACTTCCCGGGCACTGTCGATTACATTCTCGGCGAA 120
ATCC11172	61:
ATCC17485	61:
ATCC23975	61: 120
FK715	61:
JCM6156	61:c
PpG7	61:
P84	61:C
K23-1	61
Alo	61:
BH	61:
IF014671	61:
IF03738	61:
ATCC17484	61:
ATCC17522	61:
PSERPODA	61:CGA
ECORPERPO	61:AACC.GTCARTTG.TG.A.AT,,AAG.GAACCTC.GG.AAC.G 120
STARCOOD	51:AACC.GTCAATTG.TCG.A.AAMG.CA.TACCTC.GG.AAC.G 120
BUCHCYSE	61:AA.CTCAATCTTG.AT.AG.A.ATA.AAGA.TACTCT
	121:TATGACCGCGTCACCACGCAGGGGGGGACGACTGTCGGACGTGCTCAGGGGTTACATCGAC 180
IF014164 ATCC11172	121:TATGACCGCGTCACCCCAGGGCGAGGACTGCTCGGGGCTTACATCGAC 180
ATCC17485	121:
ATCC23975	121
FK715	121:
JCME156	121:
Po37	121:
PE4	131:
K23-1	121:
A10	121,
BH	121:
IF014671	121:
IF03738	121:C
IF03738 ATCC17484	121:C
ATCC17484	121:CACTTATCC
ATCC17484 ATCC17522	121: CACT
ATCC17484 ATCC17522 PSEEPODA	121: CACT

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.